DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008211807

WPI Acc No: 1990-098808/199013 Related WPI Acc No: 1990-360926 XRAM Acc No: C90-043402

Producing isotropically reinforced net-shaped micro-composite - by contacting ethylene with heated nickel-copper catalyst in mould and introducing recip

introducing resin

Patent Assignee: EXXON RES & ENG CO (ESSO)

Inventor: KEAR B H; WITZKE H

Number of Countries: 011 Number of Patents: 009

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

-US 4900483 A 19900213 US 87113986 A 19871029 199013 B EP 433507 A 19910626 EP 89313564 A 19891222 199126 N NO 8904695 A 19910527 199130 N CA 2004425 A 19910601 199132 N NO 8904889 A 19910607 199132 N JP 3260119 A 19911120 JP 89323648 A 19891213 199202 N NO 174010 B 19931122 NO 894889 A 19891206 199401 N EP 433507 B1 19950913 EP 89313564 A 19891222 199541 N DE 68924268 E 19951019 DE 624268 A 19891222 199547 N EP 89313564 A 19891222

Priority Applications (No Type Date): US 87113986 A 19871029; EP 89313564 A 19891222; JP 89323648 A 19891213; DE 624268 A 19891222

Cited Patents: 1.Jnl.Ref; EP 198558; EP 325236

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

US 4900483 A 13

EP 433507 A

Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE

NO 174010 B D01F-009/127 Previous Publ. patent NO 8904889

EP 433507 B1 E 17 D01F-009/127

Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE

DE 68924268 E D01F-009/127 Based on patent EP 433507

Abstract (Basic): US 4900483 A

Isotropically reinforced, net-shaped microcomposite structure is produced by contacting one or more suitable hydrocarbons with a metallic catalyst consisting of solid solution of Ni and Cu in a mould at a temp. sufficient to form multidirectional carbon fibres but insufficient to cause pyrolytic deposition of carbon. Matrix material is subsequently introduced to fill the mould and solidified.

USE/ADVANTAGE - Method, which is entirely fluid-phase, enables a random, three-dimensional weave of carbon filaments to be generated in a mould by catalytic decomposition of a hydrocarbon feed. Almost any desired filamentary structure can be produced by utilising chemical vapour deposition to modify the surfaces of the filaments and infiltration of filler matrix materials can be achieved by adapting existing technologies.

Dwg.0/7

Abstract (Equivalent): EP 433507 B

JP-03260119

A method for producing an isotropically reinforced net-shape microcomposite structure by contacting a gas, which comprises one or more hydrocarbons and which will catalytically decompose to form a filamentary carbon, with a metallic catalyst for growing multi-directional carbon fibers which is a Group VIII metal in solution with a Group VIII or Group I(B) metal; the contacting being conducted in a mould at a temperature sufficient to form filamentary carbon and insufficient to cause the pyrolytic deposition of carbon, introducing a matrix material to fill the mould, converting the matrix material to a solid and releasing the structure from the mould.

Dwg.0/7

Title Terms: PRODUCE; ISOTROPIC; REINFORCED; NET; SHAPE; MICRO; COMPOSITE; CONTACT; ETHYLENE; HEAT; NICKEL; COPPER; CATALYST; MOULD; INTRODUCING, RESIN

Derwent Class: A32; E36; L02; M22

International Patent Class (Main): D01F-009/127

International Patent Class (Additional): B01J-023/52; B29C-045/14;

B29C-067/14; B29C-070/24; C01B-031/02; C04B-035/00; C04B-041/45;

D01D-005/00; D01F-009/12; D01F-011/14

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A08-R03A; A11-B09C; A12-S08C; E31-N01; L02-H04A;

M22-G03K; N02-C01; N02-D01

Plasdoc Codes (KS): 0009 0011 0224 0124 0133 0229 1282 2020 2051 2065 2199

2200 2213 2491 2493 2534

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 03- 032 07- 15& 18& 19- 226 23& 231 236 263 278 308 309 360 44& 46& 473 489 674 689 693 723

Chemical Fragment Codes (M3):

01 C106 C810 M411 M720 M903 M904 M910 N441 N551 Q453 R01669-P

02 A428 A429 C810 M411 M730 M903 Q421

Derwent Registry Numbers: 1669-P; 5086-P; 5086-U; 5099-U

Specific Compound Numbers: R01669-P

9日本国特許庁(JP)

即特許出顧公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−260119

Sint. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	❷公開 平成3年(1991)11月20日
D 01 F 9/127 B 01 J 23/52 23/74	3 2 1 M		er en
23/89 C 01 B 31/02	101 Z	8017—4 G 8017—4 G 6345—4 G	· 李簪史 舞也所の勢 10 (人。死)

・砂発明の名称 等方強化網状微小複合体

②特 顧 平1-323648

❷出 願 平1(1989)12月13日

個発 明 者 ホースト ウイツク

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 08822 フレミン

トン フォーン ドライヴ 8

一 の発 明 者 パーナード ヘンリー

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 08854 ホワイト ハウス ステーション キャンベルズ ブルツク ロード

アールディー 10

の出 願 人 エクソン リサーチ

アメリカ合衆国 ニュージヤージー州 07932 フローラ

アンド エンヂニアリ ム パーク パーク アベニュー 180番

ング コムパニー

砂代 理 人 弁理士 中村 稔 外8名

明細音の浄盛(内容に変更なし)

明细事

- 1. 発明の名称 等方強化網状微小複合体
- 2.特許請求の範囲
- 1. 繊条質炭素を形成すべく接触分解する1種又はそれ以上の炭化水素を、型内で多方向性炭素繊維を生長させるための金属触媒と、繊条質炭素を形成するのに十分であるが、熱分解炭素付着物を生じるには不十分な温度で接触させ、マトリックス材料を導入して型を満たし、マトリックス材料を固体に転化し、構造体を型から取り出すことを特徴とする等方強化網状微小複合構造体を製造する方法。
- 2. 触媒が2種の金属の固溶体である錦求項1記 載の方法。
- 3. 触媒が第7度放金属と第7度放または第1 (B) 抜金属との固溶体である請求項2記載の方法。
- 4. 触媒が絹、金、銀およびパラジウムから選択された金属とニッケルとの固溶体である請求項3記載の方法。
- 5. 触媒がニッケルー鋼、ニッケルーパラジウム、

- ニッケルー金、パラジウムー金、コバルトー金 およびコバルトーパラジウムよりなる群から選 択したものである糖求項 1 記載の方法。
- 触媒がニッケルと期との固溶体である請求項
 1記載の方法。
- 触媒がニッケルとパラジウムとの固溶体である請求項1記載の方法。
- 8. マトリックス材料を型に導入する前に、機条 質炭素に1つまたはそれ以上の相似被膜を付着 させる精求項1、2、3、4、5、5又は7記 載の方法。
- 9. 相似被膜が炭素、金属、セラミック化合物又はそれらの混合物である請求項8記載の方法。
- 10. 化学系者、電気メッキ又は無電解メッキによって相似被膜を付着させる請求項8又は9記載の方法。
- 11. マトリックス材料が、ポリマー、エラストマー、エポキシ樹脂、金属、合金又はセラミックである請求項1記載の方法。
- 12. 網状微小複合構造体が厚さ 1 mm未満の少なく

とも一部分を有している請求項1記載の方法。 13. 炭化水素が、エタン、エチレン又はそれらの 混合物である請求項1記載の方法。

- 14. 網状散小額合構造体強化部が炭素線条の3次 元無秩序組織である線求項1記載の方法。
- 15. 金属触媒が微細である請求項1記載の方法。
- 16. 請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、 10、11、12、13、14または15のう ちのいずれかに記載の方法によって製造された 等方強化網状数小複合体。
- 17. 細い炭素繊条の3次元無秩序組織で等方強化された網状欲小複合構造体を製造する方法において、型内でニッケルー網固溶体触媒とエチレンとを約450で~約750での温度で接触させて細い炭素繊条の無秩序組織を形成し、マトリックス材料を型に導入し、マトリックスを固体に転化し、構造体を型から取り出すことを特徴とする方法。
- 18. 請求項 1 7 記載の方法により製造された微小 複合構造体。

験条件から、繊条質炭素が形成されたことは明ら かである。触媒としては、鉄、コバルトおよびニ ッケルまたはそれらの酸化物が好ましい。

より最近、世界中の学問/産業協会によって繊 条質炭素の合成についての研究が報告された。ベ ーカおよびハリスはこの分野の広い検討を1978 年発表した(『チミ・アンド・フィジ・オブ・カ ーボン』、14巻、83~165頁、(1978 年))。この研究のほとんどはFeを炭化水素分 解触媒として使用することに集中しているが、特 許の多くは一般に築電族金属を請求している。好 ましいガスは、CO、CI~C。アルカンおよび ベッセンであるが、もっと広い種類の炭化水素が しばしばまずされている。

ベーカーおよび共同研究者はグラファイトおよびシリコンの単独触媒に支持されたFe、Co および Cr 触媒の存在下 (「J. Catal.」、30(1) 巻、86~95頁、(1973年)、またはニッケル酸上で (「J. Catal.」、26(1)巻、51~62頁(1972))、ほぼ500て~900で

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は等方強化数小複合体に関する。網状の 搬条質(filamentary)強化構造体を製造するため の完全液体相(fileid-phase)方法を創案した。こ の方法はその達成については、炭化水素原料の接 触分解によって炭素繊条(フィラメント)の3次 元無秩序組織を造形型内にその場で形成すること ができることに基づいている。フィラメントの表 面を変性するために化学薬者法を利用することに よってほとんどの任意の所望の繊条質構造体を製 造することができる。既存の材料技術の適応によ って充塩材マトリックス材料の浸透を達成することができる。

(従来技術および発明が解決しようとする課題) 炭化水素ガスおよび C O から炭素を接触製造する方法が提案され、1 9 2 0 年という早い時期に 特許になった (米面特許第1,352,162号;第 1,868,921号;第1,882,812号)。これらの特許は 製品を「カーボンブラック」とみなしており、実

間の遠度でアセチレンを分解することでのには、変異を接触形成することでの先端をの先端をできることでの先端をの先端をできることが認められていた。繊条の直径となって定められていた。繊条の直径に大きながである。は、15~8.0~0.15 編条を放ける。は、15~8.0 mm は、15 mm が、15 m

(「カーボン」、13(3)巻、245~246頁 (1975年))。

米国特許第4,565,683号 (D. J. C. イェートおよびR. T. ベーカ) は炭素繊条合成用の触線としてのFeOを開示している。700 でにおけるFe の蒸気処理により形成されるFeOは

7 0 0 ででアセチレンまたはエタンと反応する。 米国特許第3.816,609号はプロパンのような炭 化水素原料ガスから炭化水素に富んだ流れを製造 する方法を閉示している。まず、第甲族非貴金属 担持触線を使用して炭化水素原料を繊条炭素に転 化する。次いで、水蒸気を使用してこの炭素をガ ス化して炭化水素に富むガス液を生成する。

米国特許第4.435,376号および第4.518,575号は 炭化水素およびリンで促進された(Ni-Ti) 系触媒による維条炭素の合成に向けられている。 リンの添加により、「微繊維質炭素」が強化剤と して良好な物質であるように、直径および長さが 減少しかつ要面積が増大した繊条が得られること が示されている。

エネルギレポート第DOE/MC/14400 -1551号の定期特別欄は触媒として鉄を使用 して炭素含有ガスを接触還元することによって継 条炭素を製造する方法を述べている。この方法の 1つの好ましい実施例では、CO/水素ガス混合 物から1~100気圧の圧力下、300~700 ての温度で炭素を鉄系触媒に蒸着させる。生成した炭素は「鉄合有炭素」と呼ばれ、繊維質炭素のの生長全体にわたって金属触媒粒子が小塊として密接して分散された繊維質散粒状物質であると述べられている。

コヤマおよびエンドウはベシゼンと水素とのガス状混合物を非常に細かい下を 粒子で被覆された反応管に過す約1000ででグラファイト繊維を生長させる方法を開発した(日本経済誌、17巻(1981年12月)。これらの繊維は2段階工程で生長すると報告されている(J. クリスタルグロス、32(3)巻、335~349頁(1976年))。この生長方法は非常に紹い機条の熱分解原で始まり、次いでこれらの繊条は炭素の熱分解原で出まり、大いでこれらの繊条は炭素の熱分解原である。炭素繊維は代表的には昭和が高により大くなる。炭素繊維は代表的には昭和が高により大くなる。炭素繊維は代表のには昭和が高により大なる。炭素繊維は代表のには昭和が高により大ななる。炭素繊維は代表のには昭和が高により大なる。炭素繊維は代表のには昭和が大きにより大ななど、カーには近くのが表を横にあることにより(特別昭57~117622)、あるいは下を粒子の感激を使

用してこの整濁液をベンゼンと水素との混合物の流れとともに1000でで反応室へ噴入させて炭化することによって(特別昭58-1180615) 炭素輸象を製造することを述べている。

ゼネラルモータ社のG.G.チベットおよび共 同研究者は炭化水素ガスとしてメタンまたは天然 ガスを使用して約1000℃で炭素繊条を生長さ せる方法を開発した。浸炭されたステンレス飼管 から (米国特許第4,391,787号) 、あるいは鋼管 の内側を研験第二鉄水溶液で湿潤することによっ て (「カーポン」 2 3 41 巻、 4 2 3 ~ 4 3 0 頁 〔1985年〕)、あるいは管の内側に熱い酸化 物層を生長させることによって(米国特許第 4,497,788号)、触媒粒子が得られる。また、顔 敵第二鉄溶液を蒸発させて鉄化合物を蒸着するこ とによって前処理されたセラミック基質にグラフ ァイト繊維を生長させる方法も開示されている (米国特許第4,565,684号)。2つの炭素な基段 階のうちの第1段階では、5~15容量%のメタ ンと水素との混合物を600~1200℃(好ま

しくは、1000~1100℃)間まで加熱されたセラミック上に過す。この段階中、この段階線 条の接触生長が起る。次いで、ガス中のメタン濃度を25容量がまたそれ以上まで上昇させることによって第2生長段階を開始する。その結果、維整への炭素の熱分解露着により継条が太くなり、直径が5~15ミクロンになり、長さが1~3cmになる。

1974年、ニンヤマおよびタマイ(「」、Catal.」、33(1)巻、98~107頁(1974年))は580~900℃の温度範囲でベンセンを熱分解することによりNi/Cu合金板および合金物末上に繊維質炭素を形成する方法を報告した。板および粉末の両方の場合、基質と同じ組成を有する多くの金属粒子が炭素に存在していては、統粋なNiの場合よりも40~80%のNiを合有する合金の場合の方が、蒸着速度が高かった。1976年の収る維統研究において、署者は収入を件下で繊維質炭素の形成速度に対するベンセンを集件で機能費度素の形成速度に対するベンセンを集集を表現します。

流に水素を添加する有利な効果について報告した ラミュラン (「J. Catal.」、450)巻、1~5頁(1976)

ンー水蒸気混合物から500~900セでシリカ 担持Ni/Cu触媒に炭素を悪着させる方法につ いて研究した。Ni 5.0~1.00%の合金からの 農業悪着物はそれほどち密でないコアと先端の金 - - - 展粒子とを有する雑条であった。

としてエタンまたはエチレンを使用する場合の Cu/Ni 触媒による織条質炭素生長の驚くべき 一・空職充塡能を発見しなかった。これらの研究者は 本発明の方法を特徴づける主として二方向性の、 時には、多方向性の生長方式を報告していない。 (課題を解決するための手段)

本発明は今日の複合体技術の限界を克服する網 演ぶ 状欲小蓮合構造体を製造するための多様な方法で

ある。この方法はガス相前駆体から代表的には約 1000で未満の温度で炭素繊条を接触生長させ、 ることにある。例としては、ガス状炭化水素、例 (2) 老、5 1 7 ~ 5 3 4 頁 (1 9 8 5 年)) はメター させる方法である。本発明の特定の方法は炭素繊 条の急速接触生長に関し、これらの炭素繊条は最 終的には造形型内の有効空間を埋めるように膨蛋 する。更に、この生長方法の性質上、鍵をは燃め 「合って独立形態として取る構造一体性を有する3 次元の無秩序な組織(自己織り網状体)を形成す ニシヤマおよびタマイも、ペルナルドも5.0.0 。 る 無嫌嫌粒子の適切な選択により、直径が0.0.1 ~100mの温度範囲において炭化水素原料ガス。シクロンほどの小さい繊条を生じることができる。 炭素網状体は、いくつかの表面処理技術、例え

ば、化学素着、電着、無電解付着のうちの1つま たはそれ以上のより更に変性して維多質調状体の 構造および特性を変えることができる。例として は、強度向上のために元の炭素繊条に熱分解グラ ファイトを化学蒸着し、次いでニッケルを買着し てアルミニウムマトリックスに対する温潤を促進 する.

かくして、本発明は下記のように既存の複合体 技術の限界を克服することが明らかである。これ により、量小の処理かつ強い部分における等方強 化により複合構造体を直接網状に製造することが できる。。

本発明の欲小複合体の合成のための強化用要素 は炭化水素ガスおよび金属合金触媒を使用して高 温で接触的に生長された炭素繊条である。これら の炭素繊条は、直径が0.01ミクロンから約2ミ クロンまでの範囲にあり、長さが数百ミクロンで あり、約2%~約20%の範囲の容量密度で無秩 - 序に撚り合った網状体(第1図参照)として生成 される。

炭素繊条は更に、主として二方向性(第2図参 照)、時には、多方向性(第3回参照)の生長モ ードを示すことを特徴としている。かくして、単 一の金属触媒粒子から1本以上の炭素繊条が生長 する。更に、一般に、触媒の資径と炭素繊条の直 径との間には、1対1の相応関係がある。

これらの繊条は化学蒸着法を使用して他の物質

で被覆することにより変性することができる。

- 本発明の強化網状欲小復合体を第5回および第 7 図に機略的に示してある。本発明の方法の第1 工程では、型の壁部に付着された金属合金触媒拉 子を利用して、炭化水素原料の接触分解により維 条質炭素網状体を型内にその場で形成する。この 播種(シード)型を炉に装入するか、あるいは所 顰の温度まで外部加熱し、炭化水素を型内に流す。 型キャピティが所望の容積分率の繊条で満だされ るまで、縦条質網状体を生長させる。型内の有効 空間を一様に埋める繊条の無秩序組織の自然傾向 により、型の内面特徴の反復ならびに最終複合体 における等方強化が確保される。次いで、例えば 化学蒸着 (CVD) により繊条を変性することが

この方法の第2工程では、マトリックス材料を 液体として導入し、型内の繊条菌のすべての有効 空隙を埋め、それにより成形複合構造体を形成す る。浸透物(マトリックス)はポリマー物質であ るが、金属またはセラミック物質であることもで

約1ミクロンより可成り小さい触媒粒子を選択 することによってこの方法により薄片複合体を合 成することができる。総条の直径と触媒粒子の寸 法との間に1対1の相応関係があるので、明らか に輝い片、例えば、厚さが1mm未満の薄片に、い ずれの処理なしで超微細線系の無秩序組機構造体 を充載することができる。

接触生長した炭素繊条は、化学落著を使用して他の物質で被理することによって変性することができる。CVD被膜は化学蒸着および浸透業界の熟練者には周知のように、適切な揮発性前駆体を適切な温度で型内の継条質炭素網状体に通すことによって付着される。任意の所望の厚さのセラミック、金属または炭素の形状相似(conform)被膜(蒸着物)を炭素繊条の網状体に付着させることができる。

: 機条処理におけるかかる融通性は特定のかさ又は表面特性を持つ機条をデザインする新しい可能

化学無着の魅力的な固は元の機条に人工のナノスケールの多層が意図的に構成されることである。スケールが十分に微観である場合、複合体機条の特別な関性を達成するために周知の超効率効果を利用することが可能であると思われる。多層構造体の層間の界面接合強度を調整するのは破断強じん性を向上させる他の方法である。

マトリックス物質(浸透物)はポリマー、弾性体、金属、合金またはセラミックであってもよく、端条網状体の浸透中、液体状態で使用される。また。モノマーを型内で重合させるようなその場方法によりポリマー浸透を達成することもできる。いくつかの運移金属、主としてCo、Ni および Pe が炭化水素ガスおよび COを織条質炭素に にいするように触媒として働ぐことは周知であるが、有効空隙を埋める傾向がある急速多量生長を生じる触媒は確認されなかった。或る合金系がこのような生長を生じるという本発明者による発見により、網状の等方強化微小複合体を合成することができる。

本発明者は2種類の金属合金系がこのような空隙充壌生長を生じることを見出した。両種類は全組成にわたって一連の固溶体を形成する金属の組合せによって識別され、線条質炭素の生長用の比較的良好な触媒あると知られた金属が組合せであり、その一方は触媒活性を何ら示さず、また一方は活性の乏しい触媒である。

第1の種類の好ましい合金系は第単族金属の例であるNi/Cu系、すなわち、繊条質炭素形成用の触媒である知られているNiと、第1 B 族金属、すなわち、繊条質炭素形成用の触媒でないCuとを主成分としている。Ni およびCu はそれらの全組成範囲にわたって一連の固溶体を形成する。本発明のための好ましい組成範囲はNi 約 2 0 重量%からNi 約 9 0 重量%までが最も好ましい。

エタンまたはエチレンから織条質炭素を形成皮するための触媒としてNiを使用する場合、繊条短炭素を形成 は 10未満の経機比(アスペクト比)で比較的先端 た存在する。このNi はおそらく炭化水素分とに で存在する。このNi はおそらく炭化水素分とに で存在する。このNi はおそらく炭化水素分とに した 近近を制限する 皮素層で被履向がある。 とり 上較的 すぐに 不活性化される 傾向 が は に なりの 炭素の 収率が 比較的 少なくなり、 機 線 条 の 根 互生 長が非常にわずかになる。 き外にも、 Cu を

このNiに添加した場合、合金触媒は一般に約 200より大きい経権比の非常に長い磁象を形成 定職条の嫡部を見つけ難いので、実際の経機比は はっきりとはわからない。

更に、Nj/Cu 合金から生長された繊条は繊 - 条内の触媒粒子の位置によりNiから生長された。** 溶体金属合金の他の組合せが純粋の第世族金属以 - 織条と区別される。触線粒子は繊条の先端にある。《上に君しく高められた触線活性を示すこと、およ のではなく、主として2つの繊条の中間に存在す る。かくして、1つの触媒粒子が2つの炭素繊条 た、1つのNi/Cu 粒子がすべて炭素繊条の生物 長に対して活性である立方体の六面を暗示する6 本ほどの炭素繊条を生長させる場合も認められた。 この異常な多方向生長はNi/Cu 系から繊条質 **設委が生長する差しく気達な空間充遺機向に基因** しているものと思われる。前述の研究者はNiへ のCuの添加により繊条質炭素の生長に対するCu の活性を高めると報告したが、炭化水素ガスとし

てのエタン又はエチレンとともに使用した場合の この触媒系の主として 2 方向性生長および空間充 する。燃り合った網状体における任意の1本の特 境能は認められなかった。前述の研究者は炭化水 「素ガスとしてペンゼンおよびメタンを使用した。 また、本発明者はNi/Au、Co/Au、Fe ノAυ、およびCo/Cu のような第6-IB族間 びこれらの合金系が主として2方向性炭素維金生 長を生じることを見出した。Ni/Cu 系の場合 と同様に、これらの合金は繊条質炭素の形成用の ニュース 2つの機条は同時に生長するものと思われる。ま、『公知の触媒、すなわち、Ni 、Fe および Co と、 非触媒、すなわちCuおよびAuとの組合せであ

> 第2種類の金属合金触媒の好ましい例はNi/ 'Pd 系である。Ni およびPd もそれらの全組成 範囲にわたって一連の固熔体を形成する。Niが 維条炭素の生長用の比較的活性な触媒である一方、 Pd は比較的不活性な触媒である。約50/50 重量%のNi/Pd の合金をエタン又はエチレン

とともに使用する場合、ほとんど爆発的な種類の 表記 『織条質炭素の生長が進成される。上記の第第一注 B族金属の組合せと同様、炭素の生長は数10分 ってはなく、数分のうちに非常に速い速度ですべて の有効空隙を埋める傾向がある。また、炭素繊条 は主として2方向性であることがわかり、すなわ ち、少なくとも2本の炭素繊条が1つの触媒粒子 から生長する。この触媒系による非常に速い空隙。 充領生長のため、炭素の生長は代表的にはNi/ Cu系による遺常の5~約10容量%ではなく約 - 2.容量%の非常に低い容量密度のものとなる傾向 がある。この種類の生長の他の新規な著しい特徴 はスポンジゴムの1つを思い出させる成る程度の 弾性を有する「スポンジ状」となる傾向があると いう点である。このような繊条炭素の生長はこれ 「まで報告されていない。この弾性特性の理由はわ かっていない。

> また、Ni に対するPd の添加の意外の新らた に発見された有利な性質が固溶体を形成する他の 第2個族卑金属/Pd の組合せ、すなわち、Co/

Pd の場合に認められた。この場合も、合金系は 第項族の非貴金属よりも署しく高い炭素成品用の 触媒活性を示し、炭素糖条は主として2方向性で あり、炭素の生長は収る程度の弾性を有し、有効 空隙を埋める傾向がある。

放媒の好ましい形態は細かい粉末であるが、圧 延シートまたは薄膜のような塊状形態を用いても よい。触媒粒子の大きさと炭素繊条の直径との間 にはほぼ1対1の相応関係があると思われ、本発 明のためには、一般に直径が約1ミクロン未満の 。 炭素繊条が好ましい。驚くことに、例えば | ミク ・・ロンより著しく大きく最高 40ミクロンまでの塊 状材料または粉末を用いる場合、合金は磁象炭素 生長工程中に厳権して大きさが約0.01ミクロン から約2ミクロンまでの範囲の粒子が発生される。 この有利な崩壊の原因となる工程は「金属ダステ ・ィング」として知られるものと同様であると思わ ns.

取る用途では、ほぼ単分散の炭素繊条、すなわ ち、実質的に同じ直径を有する繊条を製造するこ

とが好ましい。この場合、すべて実質的に同じ直径および炭素繊条の所望の直径に実質的に等しい大きさの合金触媒粒子で開始するのが明らかに有利である。このような合金粉末は金属からのエアゾール製造によるか、あるいは金属程を発生させるほどの比較的高い圧力での加熱素発によるか、あるいは揮発性の有機金属前駆体の熱分解によって生じることができる。

また、望むなら、合金粒子を型内でその場で合成してもよい。Ni および C ** の塩、例えば、硫酸塩、塩化物等の水溶液を蒸発させた後、焼成して金属酸化物とし、次いでこれらの酸化物を水素中で加熱することによって金属合金に運元する。金属塩の溶皮は所塑の合金組成が得られるように調整する。かくして、型の壁部を原料水溶液で温らし、その場で金属合金粒子を形成することによってこれらの壁部を所塑の金属合金触媒で指揮(シード)することができる。用いることができる他の手法は例えば電気メッキまたは無電気メッキによって型

金属触媒中の少量の不能物は有意な効果を有しているとは思われない。かくして、不能物としてのMn およびFe の各々が約1重量%未満の公称Ni 70重量%およびCu 30重量%の組成物のモネル (Monel)粉末が公称上純粋なNi/Cu 合金として有用であるとわかった。また、Mn およびFe が最小量の公称Ni 55重量%およびCu 45重量%のNi/Cu シートが継条炭素の生長用の効果的な触媒であるとわかった。

1 gのNi/Co 合金触媒は触媒粒子が不活性になるまでに、少なくとも100gの機条質炭素を発生させることができるとわかった。従って、型の実際の触媒装入量は所望の容量密度を達成するように調整するのがよい。金属合金粒子は、望むなら、少なくとも一郎、酸で炭素機条から抽出することができる。

熱分解だけで炭化水素ガスを炭素形態に転化することができる。この炭素は気相成核によって形成され、カーボンブラックの製造に実施される煤として一般に知られる微粒状形態、または炭化水素を一般に約900でより高い非常に高い温度で分解するときの薄膜熱分解形態のいずれでもよい。後者は本質的に、化学薬者として一般に知られる方法の例である。

繊条質炭素の接触生長は高温の金属触媒粒子と 炭素含有ガスとの接触を必要とする。COおよび 種々の炭化水素ガスのような多くのガスが過去に 使用されてきたが、本発明のための好ましいガス はエチレンおよびエタンである。煤すなわち熱分 解炭素の形成は方法の全体効率を低下させ、その うえ金属触媒粒子の触媒活性を阻害してしまうの で、本発明の実施には回避される。

継条質皮素の生長には、元素状皮素への発熱分解反応を受ける皮素源ガスを必要とすることがベーカによって提案された。かくして、CO、アセチレン、エチレンおよびブタジエンなどのガスは

容易に繊条質炭素を形成するが、メタンなどのガスはそうでない。メタンからの繊条質炭素の生長は炭素への接触転化前にさほど安定ではない分子へのメタンの熱転化を必要とするものと思われる。

本発明のためには、炭化水素ガスは、処理条件下で煤すなわち熱分解炭素をごくわずかしか形成しないように、すなわち、金属合金触媒の存在下で炭素のみに分解するように選択される。550で650での温度範囲ではエチレンが好ましたの温度範囲ではエタンが好象しい。しかしながら、すでに形成された炭素層で被覆したい場合、温度を上昇させるか、あるいは他のさほど熱安定性でない炭化水素を使用すればよいことは明らかである。

本発明の好ましい炭化水素源ガスであるエタンおよびエチレンは容易に入手でき、比較的安価である。エタンは繊条質炭素の生長にはエチレンよりもいくらか高い温度を必要とする。その理由は 金属合金触媒が繊条質炭素を形成する前にエタン が熱分解によりエチレンに転化される必要がある ためと思われる。

ベンゼンは比較的高価であり、発癌性であり、 またCOは非常に有毒である。メタンは本発明の 合金触媒で起る任意の繊条質炭素生長には約900 たを上回る非常に高い反応温度を必要とすること。 がわかる。これらの条件下では、触媒粒子は炭素 層で被覆してこれらの粒子を比較的すぐに不活性 にする傾向がある熱分解炭素の付着が起る。

アセチレンは300 にほどの低い温度でNi/ Cu 合金触媒により継条質炭素を形成する。しか しながら、純粋なアセチレンは約450 でほどの 低い温度で熱分解により煤を容易に形成する傾向 がある。

原料ガスの純度は不可欠の要因であるとは思われない。いわゆる「化学的に純粋な」品種、すなわち、ほぼ98%の純度のエタンおよびエチレンをそれ以上精製せずに首尾よく使用した。硫化水素などの或る不能物が合金触媒を毒するらしいが、これは現時点では知られていない。公称上純粋なエタンおよびエチレンが好ましいが、これら2種

Ni/Pd での本発明の実施に利用できる温度範囲は約300℃~800℃であり、主として使用する炭化水素ガスにより定められる。低い方の温度では、炭素の生長速度は十分には速くなく、高い方の温度では、焼媒粒子はこれらの不活性にす

る炭素被膜で獲われる傾向がある。

Ni/Coおよびアセチレンの場合、300でほどの温度を使用するのがよいことが示された。エチレンの場合、温度は約500で~650での範囲であるのがよい。エタンの場合、温度は約650で~約800での範囲であるのがよい。後者の場合、エタンはこれを繊条質炭素に接触転化する前にエチレンに熱転化される必要があると思われる。かくして、エタンを必要温度まで予熱し、次いでより低い温度で触媒に接触させるのがよい。

本発明を等温態様でのみ実施したが、繊条質網状体が型にいくに速くかつ一様に充満するかを制御するために繊条を異なる温度で生長させることに利点がある。炭素繊条をグラファイト化するためには、2500で以上の高温熱処理が意図され

のガスの混合物ならびに窒素またはアルゴンなどの不活性ガスとの混合物を用いてもよい。また、約10容量がから約90容量がまでの範囲の水素の初期の添加はNi/Co 触媒が活性のままでいる時間を長くすることがわかった。水素が触媒粒子を比較的付着炭素膜のない状態に保つものと推測する。

好ましい条件下では、反応器に供給されたエチレン又はエタンの80モル%ほどが炭素繊条の形態の炭素に転化された。この分解の副生物をガスクロマトグラフィにより分析し、主として水素であり、いくらかメタンが含まれ、ならびにプロパンおよびブタンなどの簡単な飽和炭化水素分子が少量含有されているとわかった。

いずれの未反応原料ガスを部分的に再循環し、 すなわち、純粋な原料ガスと混合して工程をさら に効率的にするのがよい。また、繊条生長中、望 むなら、反応器からの流出ガス流を水素源として 使用することもできる。

好ましい触媒系、すなわち、Ni/Cu または

る。化学蒸着により繊条を被覆するのに使用される温度は実施の際、当業界で周知のように前駆体および所望の蒸着速度に合うように選択される。

流量は炭素繊条の生長速度を最適にするように 選択され、滞留時間すなわち接触時間によって良 好に定められる。代表的な接触時間は20秒接触時間は20秒接触時間は20秒接触時間は20秒接触時間は20秒接触時間を直足い接触を であるが、もっと短かい並びにもっと長い接触 間を首尾よく使用した。使用する実際の流量はより であり、所望の滞留時間が建成するように調整よう 次まり、所望の滞留時間が非常に短かいと、炭化水素ガス の使用が比較的不十分になる。

本発明を周囲大気圧でのみ実施したが、大気圧より低いおよび高い圧力で繊条質炭素を接触的に合成することができることはよく知られている。化学蒸着は一般に大気圧または大気圧以下の圧力で実施される。

本発明は複合構造体の合成に関するが、生長時 の繊条網状体は化学素着表面変性および/または 選択的酸化の利点があってもなくても、それ自身

実用性がある。炭素繊条または化学蒸着被覆炭素 繊条を多孔性構造体および多孔性材料として、例 えば、触媒支持体、雑過媒体および断熱材として、。 用いることができる。

炭素繊条は薄電性であるので、高い表面積のバ ッテリ電極として、あるいは運電膜にも実用性が あるこ

に転化するのに非常に効率的であり、主な副生物 は水素ガスである。従って、この技術は、少なく とも炭素繊条の合成に実施する場合、炭化水素を 燃料ならびに化学薬品として価値のある水素に転 度が得られた。Ni/Cu 箱は繊条質炭素の生長 化する手段であると考えることもできる。

実施例 1

一方がNi 製、他方がNi/Cu 合金製の2つ の金属箱を長さ90mの炉の中の直径25mの石 英反応器に装入し、200cc/分で流れているア ルゴン下で700℃まで加熱した。合金の公称組 成はNi 約45重量%、Cu 55重量%および Fe およびMn !重量%未満であった。石英反応

器の出口の目視窓から維条質炭素の生長を監察す ることができた。この温度で、エタンを100cc /分で流すことによってアルゴンを置換した。2 時間後、エダンをアルゴンでパージし、反応器を 冷却した。Ni 箱はその上に繊条質炭素がほぼ 2 =の厚さで黒く生長しており、試料の量の増大に - より幾何学的表面積diあたり20mg/hrの生長速 本発明で開示された触媒は咬る炭化水素を炭素 皮が得られた。対照的に、Ni/Cu箱は厚さ13 ■の緻密な炭素層を生長させ、この層は石英管の 壁部まで延びていた。試料の量の増大により、幾 何学的表面積calあたりほぼ200mg/hrの生基連 の中心に埋められ、機械的に変わっていない。第 2 図はNi/Cu 箱から生長された 2 方向性炭素 繊条を走査電子顕微鏡 (SEM) 写真で示してい る。この例は上記の純粋なNi を上回るNi/Cu合 金の大きな触媒活性およびNi/Cu 合金からの 炭素繊条の空隙充環傾向を実証するものである。 繊条中の触媒粒子を X 線分析で調べ、 C u および Niの両方を含有していることがわかった。

実施例 2

金属触媒を石英反応器に装入しない以外、実施 🕝 例1をくり返した。 2時間後、石英管を調べ、炭 素付着物を含有していないことがわかった。これ ばこれらの条件下では、熱分解が起らず、繊条質 炭素が接触生成物であることを示している。

実施例3

石英反応器に1枚の高純度Cu箔を装入した以 外、実施例1をくり返した。繊条質炭素の生長が 起らず、Cu 街は重量を増さなかった。これは、 Cuが総各管炭素の生長用の触媒でないことを示 している。

実施例 4

Ni 箱およびNi/Co 箱に加えて、第3試料 のNi/Cu 粉末 (セラック(Cerac) : 7 0/30 重量が)も混入した以外、実施例1をくり返した。 Ni/Cu 粉末は磁象質炭素プラグを生長させ、 このプラグは石英反応器の直径を満たし、長さがご 約15cmであった。初めの重量および最終的重量 は、Ni: 0.2349g→0.2357g;Ni/Cu 箱:0.3996g→1.0749g;Ni/Cu 粉末

実施例 5

実施例7と同様に、市販のNi/Pd 系溶融紡 糸合金 (アライドケミカル) を石英反応器中の 600でのエチレンにさらした。約2分の誘導期 後、機条質炭素の生長が開始し、ほぼ5分で石英 反応器の全直径を満たした。ほぼ15分後、これ 以上生長が起らないものと思われた。その結果得 られた繊条生長物はNi/Cu 粉末またはNi/Cu **箱の場合の生長物ほどは緻密でないスポンジ状の** 品質を有していた。炭素繊条を走査電子顕微鏡 (SEM)により調べた結果、単一触媒粒子から の生長物は実施例1の第2図と同様の主として2 方向性であった。この生長物はX線分析の結果、 Pd およびNi を含有していた。

実施例 6

市販の無電解Ni を使用して直径13mmのCu 管をNi で被覆し、これをきれいな石英反応器に 装入した。アルゴン中10%のH。を200cc/

一分で1時間渡した後、エクンを100cc/分で4 時間流した以外、実施例1の条件をくり返した。 、実験の終了時、Cu 管は縮条質炭素で完全に満た。 された。炭素総条中の触媒粒子のX線分析の結果、 Cu.、Ni.および小量のPを含有していた。この 、 Pは初め無電解Ni 付着物中に存在することがわっ かっている。この場合、1時間の初めの熱処理に より、Ni/Cu触媒粒子を設けたCu管の内面。 にNi/Cu 合金表面層を形成したものと思われ る。Pは接触法を妨げるとは思われない。また、 この実施例はNi/Co 合金の場合に生長された。 であり、Ni にCo を添加して合金形態とするこ ・織条質炭素の空隙充塡能を示すものである。 (実 施餅3で示すように) Co は触媒作用がないので、 Cu 管の外面には、炭素の生長は起らなかった。

実施例7

スパッタ付着により生じた厚さ0.3ミクロンの Cu および Ni 膜を部分的に重ねることによって 石英基質を被覆した。この被覆石英スライドを実 性であることを示した。X線分析により、炭素維 施例1と同様に石英反応器に装入し、10%Hz/Ar 混合物中で600でまで加熱し、1時間600で

実施例 9

Cu: をスパック A & 膜に代えた以外、実施例 7 をくり返した。 As 領域は光沢があるままであり、 Cu および Au 同様、Ag が炭素形成用の触媒作 用がないことを示した。重なりNi/Ag 領域は Ni 領域におけるより多くの炭素繊条が生畏した 領域であることを示した。この触媒はNi/Ag 固溶体がNi/Cu またはNi/Au の固溶体より も形成し難いが、Az もまた機条質炭素生長に対 するNi の触媒活性を高めるためである。

実施例10

Ni 膜をPd に代え、Cu 膜をAu に代えた以 外、実施例7をくり返した。600℃でエチレン にさらした後、Pe 領域はわずかな黒ずみを示し、 Au 領域は光沢のあるままであり、Pd/Au 領 域は厚さ0.7mmの繊条質炭素の生長を示した。こ の実験は固溶体を形成する Pd に対する Au の添 加により機条質炭素の形成に対するPd の活性を 大いに高めることを実証するものである。

実施例11

~に保った。次いで、ガスをエチレンに100ccノ 分で仕込み、実験を1時間続けた。Cuで被置さ れたスライド部分は炭素の生長がなく光沢がある ままであり、Ni領域は厚さlm未満の投索生長 物が存在していて目に見えるほどに黒ずんでいた が、重なりNi/Cu 領域は厚さほぼ 8 mの炭素 生長物を有していた。炭化水業ガスにさらす前に 熱処理することにより、Cu および Ni 膜を相互 拡散させてNi/Con合金を形成した。この実験 は実施例1、2sおよび3と同様、Coが非触媒性 とにより繊条質炭素形成に対するNiの活性を大 いに高めることを実証するものである。

Car膜をスパッタAu膜に代えた以外、実施例 : 7をくり返した。結果は同様であり、Au が非触 媒性であり、Ni/Au 合金がNi だけよりも活 条中の触媒粒子はNi およびAu の両方を含有し ていた。

Pd をCo 膜に代えた以外、実施例 1 0 をくり 返した。Co/Au 領域はCo 領域のほぼ2倍の 厚さの繊条質炭素の生長を示し、Auもまた繊条 質炭素形成に対するCoの触媒活性を高めること を示した。

実施例12

Cu 膜をスパッタ Pd 膜に代えた以外、実施例 7をくり返した。Ni 領域は厚さ1 = 未満の総条 質炭素を生長させ、Ni/Pd 領域はいくつかの 領域における厚さ10mより厚い繊条質炭素の生 長物を有していた。 P.a. 領域はまだら状の炭素の 生長のみを示した。これは合金が一方の金属単独 よりも触媒的に活性であるような固溶体を形成す る2種の第世族金属の例である。

実施例13

NiをCoに代えた以外、実施例12をくり返 した。CoおよびPo領域は総条質炭素の生長に より部分的黒ずみを示し、Co/Pd 領域は厚さ ほぼ1mの生長を示した。これは一方の金属単独 よりも活性である第1世族金属-第1世族金属の組合

せの他の例である。

実施例14

反応器にNi/Co 粉末を装入し、エタンをよ ダンに代えた以外、実施例1をくり返した。700で で明らかな炭素生長が起らなかった。温度を50で ずつ上昇し、ほぼ900での温度で繊条質炭素の 生長が始まることが認められた。約10分後に生 長が停止し、反応器の直径を満たさなかった。提 作の終了時、石英反応器の登部は黒色の炭素質付 着物を示した。この実験は運ガスとしてのCH。 が熱分解炭素付着をも誘発する温度を必要とする ことを実証するものである。この熱分解炭素は触 鍵粒子をすぐに奪し、炭素繊条の後触生長を妨げ る。

実施例 1.5

実施例1と同様にNi/Cu 粉末触媒により
7.00ででエタンから生長された繊条質炭素をヘキサメチルシンラザン(HMDS)の熱分解から
得られたSiCxNy 化学落着 (CVD) 被膜で被 履することによって更に処理した。繊条質炭素の 生長後、アルゴン液状HMDS溜めに吹込むことによってHMDS窯気で飽和されたアルゴンによりエタンを置換した。CVD设遇を3時間行った。このHMDS露出後に炭素線条を走査電子顕微鏡及びX線により調べた結果、炭素機条は合致Si含有層で被覆されていた。この実験は塊状複合体用の強化剤として使用することができるCVD変性維条質炭素生長物のその場製造を説明するものである。

実施例16:

HMDSをテトラエトキシシランに代え、CVD 浸透中、温度を550℃に下げた以外、実施例 15をくり返した。この前駆体はSiO。被膜を付着させることが知られている。走査電子顕微鏡 (SEM) 検査の結果、炭素繊条生長はSiO。であると思われるSi 含有層で合致して被覆されていた。

実施例17

温度を 9 0 0 でまで上げた後、液状 H M D S を 1 m 2 / 分の速度で反応器に注入した以外、実施

例15をくり返した。この高温は高い落着速度を 速成するために選んだ。30分の露出後、試料を 冷却し、反応器から取出した。この場合、総象質 炭素生長物は定金電子顕微鏡で破損を調べた結果、 セラミック状外観を有していた。第5図および第 6図はこのような破損表面の顕微鏡写真を示して いる。0.2ミクロンの機象質炭素は合致した SiCxNy被膜から延びていることが見える。複合体 生長物は十分に報密ではないが、織象質生長物の ブリッジングがはっきり見えている。

実施例18

実施例1と同様なNi/Cu 箔実験からの総条 質炭素生長物を型プレスに装入し、低粘度エポキシ樹脂(E.F.フラー社)で含浸した。型を圧力下で50 でまで加熱し、そして夜通し冷却した。その結果得られた機条炭素強化エポキシ複合体を確切りして走査顕微鏡で調べた。総条質炭素生長物はエポキシ樹脂が完全かつ一様に浸透しているとわかった。

<u>実施例19</u>

第1図は炭素繊条の無秩序に織り合わせ網状体を示し、繊条中の明るい点が触線粒子を表わしている顕微鏡写真;第2図は繊条中の触媒粒子をより詳細に示す顕微鏡写真(繊条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2方向に生長しているのが見えてい

BEST AVAILABLE COPY

特開平3-260119 (12)

る):第3図は1つの触媒粒子からの多方向生長の例を示す類微鏡写真(多方向生長は触媒粒子A、B、C、Dからはっきり見えている);第4図はセラミック材料で被覆された機象質炭素網状体を示す顕微鏡写真:第5図は同じ被環網状体をもっと高い倍率で示す顕微鏡写真:第6図は微小複合体を形成するための型の横断面図;第7図は円筒形の中空網状微小複合体を形成するための反応器および型を示す横断面図である。

1 …… 2.5 cmの石英管、2 ……ガラスファイバ、3 …… 1.25 cmグラファイトロッド、4 ……石英管の壁部およびガラスファィバによって形成された型キャビティ。

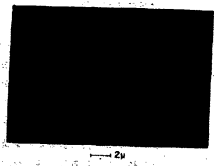
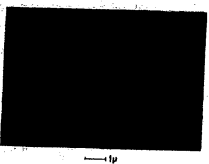


FIG. I



F1G. 2

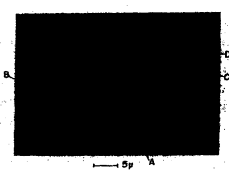
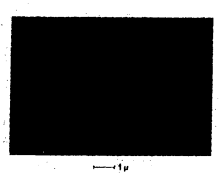
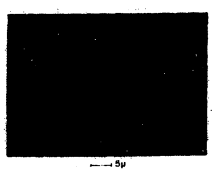


FIG. 3



F 1 G. 5



F I G. 4

特開平3-260119 (13)

図面の浄音(内容に変更なし)

分子前駆体からの成形複合体の製造

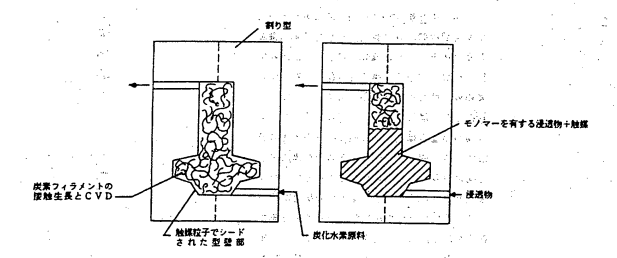


FIG. 6

図面の浄雪(内容に変更なし)

F | G. 7

3. 6. 13

特許庁長官



1.事件の表示

· 平成1年特許順第323648号

等方強化網状微小複合体

3. 補正をする者

事件との関係 出職人

エクソン リサーチ アンドエンデニアリング コムパニー

氏 名 (5995) 弁理士 中



5. 補正命令の日付

6. 補正の対象

7.補正の内容







特開平3-260119 (14)

(1) 明細書第42頁15行~第43頁6行の"第 1図は……高い倍率で示す顕微鏡写真"を次の 通り訂正する。

「 第1図は炭素繊条を無秩序に織り合わせ た本発明の網状体の繊維の形状を示す顕微鏡 写真である。図中、維条中の明るい点が触媒 粒子を表している:第2図は同じく網状体の 繊維の形状を示す顕微鏡写真である。図中、 機条中の触媒位子がより詳細に示されている (機条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関 数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2 方向に生長しているのが見えている):第3 図は網状体の繊維の形状を示す顕微鏡写真で ある。図中、1つの触媒粒子からの多方向生 長がわかる。(多方向生長は触媒粒子A、B、 C、Dからはっきり見えている);第4図は セラミック材料で被覆された繊条質炭素網状 体のセラミック粒子の構造を示す顕微鍵写真 :第3図は同じ被覆網状体のセラミック粒子 の構造をもっと高い倍率で示す顕微鏡写真」

(2) 顧書に最初に添付した明細書及び図面(第6回、 第7回)の浄書(内容に変更なし)・別紙のとおり